



INFORMACION ACERCA DEL PROGRAMA DE EXAMEN DE RECIEN NACIDOS

RESULTADO POSITIVO DE HEMOGLOBINOPATIA PARA DETECTAR RASGO GENÉTICO DE LA ANEMIA DE CÉLULA FALCIFORME

¿QUÉ ES EL SIGNIFICADO DE UN RESULTADO POSITIVO CUANDO SE HACE UN EXAMEN DE SANGRE PARA DETECTAR EL RASGO GENÉTICO DE LA ANEMIA DE CÉLULA FALCIFORME?

Una prueba de sangre con resultado positivo para el rasgo de la Anemia de célula falciforme significa que en la sangre de su bebé se encontró hemoglobina normal y hemoglobina falciforme. Este resultado no significa que su bebé desarrollará la enfermedad.

¿COMO PUEDE EL RASGO DE LA ANEMIA DE CÉLULA FALCIFORME AFECTAR LA SALUD DE SU BEBE?

El rasgo de la anemia de célula falciforme usualmente no causa problemas para las personas que tienen este rasgo. Cuando su bebé llegue a ser adulto, y quiera tener su propia familia, usted debe asegurarse de que él o ella entienda que es capaz de pasar este rasgo a sus niños. También si su pareja tiene este rasgo, entonces sus niños correrán el riesgo de sufrir con la enfermedad de la anemia de célula falciforme.

¿QUE IMPORTANCIA TIENE ESTE RESULTADO PARA LOS PADRES?

Muchas personas no se dan cuenta de que tienen el *rasgo* de la anemia de célula falciforme. Si *usted* tiene el *rasgo*, puede pasarlo a sus bebés. Si *ambos padres* tienen el *rasgo*, sus hijos *pueden* sufrir de la enfermedad de la anemia de célula falciforme. Esto puede suceder en uno de cada 4 hijos que estos padres tengan.

¿QUE DEBEN HACER LOS PADRES CON EL RESULTADO DE ESTE EXAMEN?

Si su niño tiene este rasgo, usted debe asegurarse de que quede claramente anotado en su récord para evitar la necesidad de que se le tengan que hacer más exámenes.

Cuando su niño sea mayor, usted debe asegurarse de que él o ella entienda que puede tener bebés con la anemia de célula falciforme si su pareja también tiene este rasgo.

¿CON QUIÉN PUEDO COMUNICARME PARA OBTENER MAS INFORMACIÓN?

El médico que cuida a su bebé, y otros especialistas, le pueden dar más información acerca de la anemia de célula falciforme. Una de las fuentes de información disponibles es el A Hemoglobinopathy Follow Up Program en el Centro Médico de la Universidad de Nebraska (UNMC) en el teléfono (800) 656-3937 o (402) 559-7257. Exámenes para confirmar la enfermedad, así como especialistas de la sangre y en enfermedades genéticas estarán disponibles para usted a través de este programa. Otras fuentes disponibles son el A Children's Hospital en el teléfono (402) 955-3950, y el Doctor Howard Koch in Alliance, teléfono (308) 762-2125.